

2018年4月度
熊本整形外科病院 治験審査委員会 会議記録概要

開催日時	2018年4月3日(火) 17時00分～17時50分
開催場所	熊本整形外科病院 9階 中会議室
出席委員名	清家 一郎、田中 一広、東野 通志、田島 英明、山浦 正子、下川 孝司、中村 文子、梶原 正貴、木村 眞知子、鬼崎 巧、古川 敦子

【審議事項】

議題①	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「CNT0136ARA3002(SIRROUND-D)試験及び CNT0136ARA3003(SIRROUND-T)試験を完了した関節リウマチ患者を対象としたCNT0136の継続投与試験」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題②	アステラス製薬株式会社の依頼による「関節リウマチ患者を対象としたASP015Kの後期第Ⅱ相試験」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・重篤な有害事象に関する報告書 ・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題③	日本イーライリリー株式会社の依頼による「関節リウマチ患者を対象としたLY3009104長期第Ⅲ相試験(JADY)」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題④	アッヴィ合同会社の依頼による「既存の合成DMARD(csDMARD)を一定用量で投与中かつcsDMARD治療で効果不十分な中等症から重症の日本人活動性関節リウマチ患者におけるABT-494とプラセボとの第Ⅱb/Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題⑤	アッヴィ合同会社の依頼による「関節リウマチ患者を対象としたABT-494の第Ⅲ相試験」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題⑥	ファイザー株式会社の依頼による「A PHASE 3 RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, ACTIVE-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY OF THE LONG-TERM SAFETY AND EFFICACY OF SUBCUTANEOUS ADMINISTRATION OF TANEZUMAB IN SUBJECTS WITH OSTEOARTHRITIS OF THE HIP OR KNEE 膝関節または股関節の変形性関節症患者を対象としたTanezumabの長期安全性および鎮痛効果を皮下投与により評価する第3相多施設共同無作為化二重盲検実薬対照試験」
審議概要	・安全性情報等に関する報告書 ・治験に関する変更申請書
審議結果	承認
議題⑦	ファイザー株式会社の依頼による「A PHASE 3, MULTICENTER, LONG-TERM OBSERVATIONAL STUDY OF SUBJECTS FROM TANEZUMAB STUDIES WHO UNDERGO A TOTAL KNEE, HIP OR SHOULDER REPLACEMENT 膝関節、股関節または肩関節の関節全置換術を実施したtanezumab試験の被験者を対象とした第3相多施設共同長期観察試験」
審議概要	・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題⑧	メトトレキサートによる治療で効果不十分な関節リウマチ患者を対象としたE6011の用量反応性試験
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題⑨	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験①
審議概要	以下における治験の実施の適否について審議した ・安全性情報等に関する報告書 ・治験に関する変更申請書
審議結果	承認

議題⑩	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験②
審議概要	以下における治験の実施の適否について審議した ・安全性情報等に関する報告書 ・治験に関する変更申請書
審議結果	承認
議題⑪	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験③
審議概要	以下における治験の実施の適否について審議した ・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題⑫	田邊三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象とした MT-5547 の第Ⅱ/Ⅲ相試験
審議概要	以下における治験の実施の適否について審議した ・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認

以上